

The Roche logo, consisting of the word "Roche" in a white sans-serif font inside a white hexagonal border.

Roche

The logo for "Krebs & Immuntherapie", featuring the text in a white sans-serif font enclosed within a white square frame with a small notch at the top right corner.

Krebs &
Immun
therapie

A large, semi-transparent circular porthole on the left side of the slide, showing a view of two white cruise ships on a blue sea under a clear sky.

**KLINISCHE STUDIEN
KOMPAKT**



MEHR WISSEN



VORWORT

Vom Labor zum Medikament ist es ein langer Weg – **klinische Studien** leisten einen wertvollen Beitrag zur Wirkstoffentwicklung. Doch was verbirgt sich hinter dem Begriff? Wie sicher sind die Teilnehmer? Und wie findet man die richtige Studie? Diese kleine Broschüre beantwortet die zehn wichtigsten Fragen zu klinischen Studien.

$\frac{2}{3}$



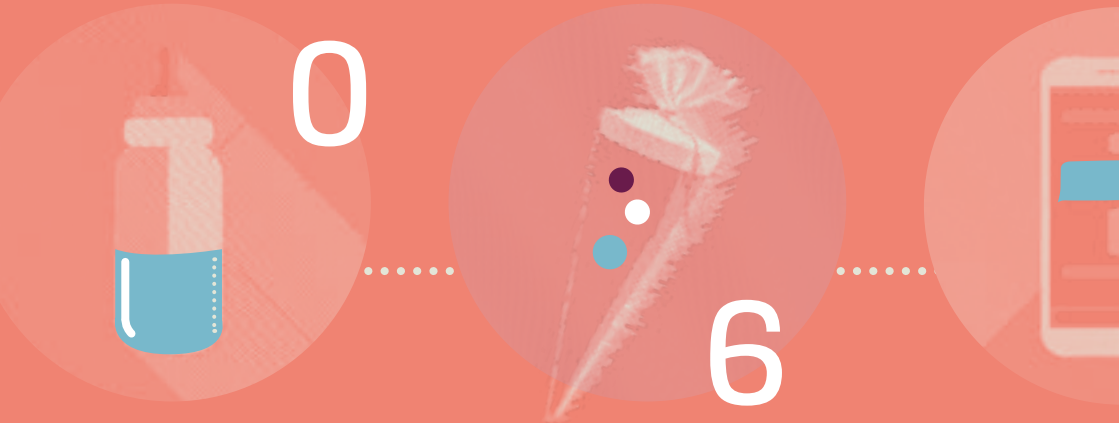
Mehr Details zu klinischen Studien? Einfach die QR-Codes auf den folgenden Seiten scannen und mehr erfahren!



Scannen Sie hier »



WOZU GIBT ES KLINISCHE STUDIEN?



EIN LANGER WEG

In klinischen Studien prüfen Wissenschaftler unter genau festgelegten Bedingungen, wie effektiv mögliche neue Medikamente wirken. Alle aktuell verfügbaren Therapien sind das direkte Ergebnis klinischer Studien. Von der ersten Idee über die Entwicklung bis zur Zulassung eines Medikaments dauert es im Durchschnitt 13 Jahre.

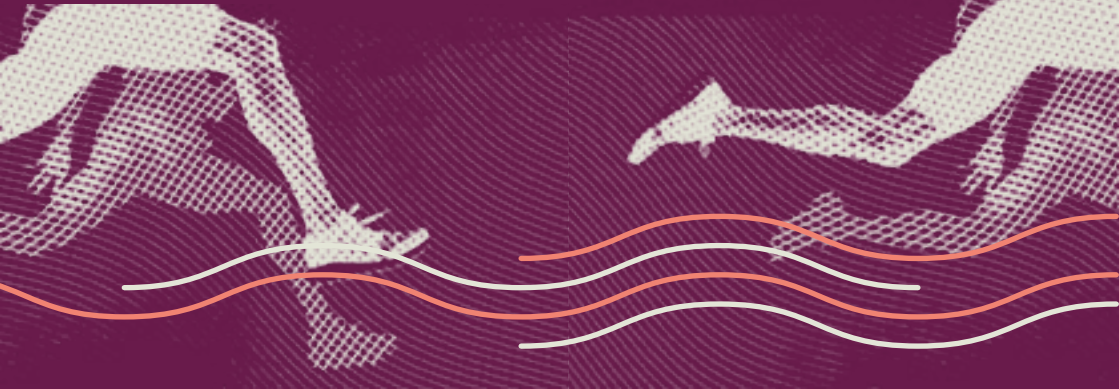
$\frac{4}{5}$



13

Menschenjahre

WANN WERDEN NEUE MEDIKAMENTE IN KLINISCHEN STUDIEN GETESTET?



AUF DER ZIELGERADEN

Bevor ein Wirkstoff in klinischen Studien getestet wird, hat er bereits einen langen Weg der Entwicklung hinter sich: Nach der Grundlagenforschung erfolgt im Anschluss eine ausgiebige vorklinische Prüfung.

Klinische Studien selbst werden noch einmal in verschiedene Phasen untergliedert, in denen unterschiedliche Fragen beantwortet werden. Verträglichkeit, Sicherheit und Wirksamkeit sind dabei zentrale Aspekte.

WELCHE VORTEILE HAT EINE KLINISCHE STUDIE?

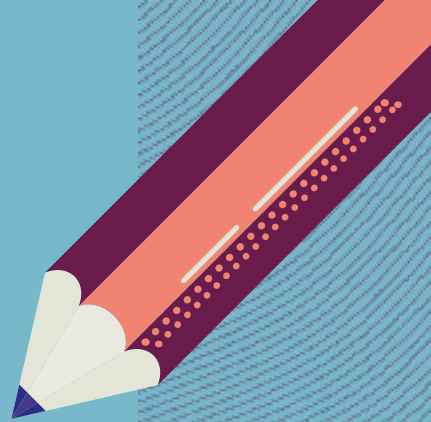


ZUSÄTZLICHE CHANCEN NUTZEN

Eine Studie kann eine weitere Behandlungsmöglichkeit darstellen: Patienten haben die Chance, neu entwickelte Wirkstoffe und damit eine zusätzliche Therapie zu erhalten. Außerdem werden Studienteilnehmer besonders intensiv betreut, der Krankheitsverlauf wird noch engmaschiger überwacht. Durch die intensive Betreuung können Nebenwirkungen schnell erkannt und rechtzeitig behandelt werden.



**KANN JEDER AN
EINER STUDIE
TEILNEHMEN?**



INDIVIDUELLE AUSWAHL

Eine Studie ist nicht für jeden Patienten geeignet, denn es gibt jeweils unterschiedliche Voraussetzungen, die erfüllt werden müssen, um teilnehmen zu dürfen – sogenannte Auswahlkriterien. Dabei spielen neben dem Verlauf der Erkrankung und bisherigen Therapien auch Vorerkrankungen sowie verschiedene andere Faktoren eine Rolle.

The background is a solid blue color. In the upper right, there is a hand and forearm rendered in a white dot grid pattern, with the hand pointing towards the left. In the lower left, there is a wavy, ribbon-like shape also rendered in a white dot grid pattern, appearing to flow from the bottom left towards the center. In the bottom right corner, there is a logo consisting of two orange-outlined diamond shapes stacked vertically.

SIND STUDIEN- TEILNEHMER IN GUTEN HÄNDEN?

SICH SICHER FÜHLEN

Bei der Durchführung klinischer Studien stehen die Sicherheit, das Wohlbefinden sowie die Rechte und die Würde der Studienteilnehmer im Fokus. Das gewährleisten strenge nationale und internationale Vorschriften. Zusätzlich haben die Teilnehmer das Recht, ihre Teilnahme jederzeit zu beenden.

Scannen Sie hier »



WIE FINDEN PATIENTEN DIE PASSENDE STUDIE?

Suche |



NADEL IM HEUHAUFEN



Es gibt mehrere Möglichkeiten, sich zu informieren: Entweder man recherchiert selbst in einem Studienregister, einer Art Datenbank mit den wichtigsten Eckdaten, oder man wendet sich an seinen Arzt oder eine Selbsthilfegruppe. Diese haben meist einen guten Überblick über laufende Studien oder können bei der Suche unterstützen.

Auf www.clinicaltrials.gov finden Sie aktuell laufende Studien. Hilfe zur Suche in der Datenbank bietet Ihnen www.wissen-immuntherapie.de.



The image features a solid blue background. Scattered across the top and middle sections are numerous white raindrops of varying sizes, some with a slight gradient. On the right side, there is a halftone-style illustration of a woman with long dark hair, wearing a dark jacket and holding a dark umbrella. The illustration is composed of small dots, creating a textured effect. The text is positioned in the lower-left quadrant, rendered in a clean, white, sans-serif font.

FALLEN KOSTEN
FÜR STUDIEN-
TEILNEHMER AN?



GUT ABGESICHERT

In der Regel übernehmen der Studienauftraggeber oder die anbietende Klinik anfallende Kosten. Gelten andere Regelungen, ist der Studienteilnehmer vor Beginn der Behandlung darüber zu informieren.



WIE LÄUFT EINE KLINISCHE STUDIE AB?





ALLES NACH PLAN

Eine Studie kann je nach Art der Erkrankung Wochen, Monate oder Jahre dauern. Während dieser Zeit erfolgt die Betreuung durch ein speziell geschultes Team und einen sogenannten Prüfarzt.

Alle Untersuchungen und Behandlungen sind dabei durch einen festen Prüfplan vorgegeben.

Dieses Team ist auch verantwortlich für ausführliche Information, Untersuchungen und die Dokumentation, wie die Prüfmedikamente wirken und vertragen werden.



**WAS PASSIERT,
WENN DIE STUDIE
BEENDET IST?**



ZIEL ERREICHT

Nach Abschluss einer Studienteilnahme werden die Patienten zurück an den vorher behandelnden Arzt überwiesen. Er übernimmt dann die weitere Behandlung. Eine umfangreiche Nachbeobachtung kann aber auch Bestandteil einer klinischen Studie sein, so dass regelmäßige Termine im Studienzentrum möglich sind.



**SIND DIE DATEN
VON STUDIEN-
TEILNEHMERN
GESCHÜTZT?**

ALLES ANONYM

In Deutschland gelten strenge Datenschutzbestimmungen für Patientendaten und deren Weitergabe zur Auswertung klinischer Studien. Dazu gehört auch, die Verschlüsselung der Daten sicherzustellen, etwa durch Verwenden einer Patientennummer statt eines Namens oder des Geburtsdatums. Außerdem sind alle beteiligten Personen sowie die Behörden an die Schweigepflicht gebunden.



